PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-349435

(43)Date of publication of application: 21.12.1999

(51)Int.CI.

A61K 7/00 A61K 35/78 A61K 35/78

(21)Application number: 10-172216

(71)Applicant: NOEVIR CO LTD

03.06.1998

(22)Date of filing:

(72)Inventor: OCHIAI YASUNOBU

(54) SKIN AGENT USED FOR EXTERNAL USE AND EFFECTIVE FOR PREVENTING AND IMPROVING PIGMENTARY SYMPTOM CAUSED BY ULTRAVIOLET LIGHT

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a skin agent used for external use, capable of specifically inhibiting excessive melamine production caused by UV light and consequently having an effective action for preventing and improving pigmentation caused by the UV light.

SOLUTION: This skin agent used for external use and effective for preventing and improving pigmentary symptoms caused by ultraviolet light contains the extract of one or more kinds of plants selected from Artemisia capillaris Thunb., Artemisia scoparia Waldstein, Eupatorium fortunei Turcz., Achillea millefolium L., Achillea sibirica Ledeb., Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc., Polygonum cuspidatum Sieb. et Zucc. var. hachidyoense Ohwi, Polygonum sachalinense Fr. Schm., Thymus vulgaris L., and Carthamus tinctorius L.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.03.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

05.01.2004

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-349435

(43)公開日 平成11年(1999)12月21日

(51) Int.Cl.*	識別記号	FΙ	
A61K 7/0	0	A61K 7/00	K
			X -
35/7	78	35/78	E
			Q
	ADA		ADAT
		審查請求 未請求 請求項	の数1 FD (全 7 頁)
(21)出顧番号	特顯平10-172216	(71) 出顧人 000135324	
		株式会社ノエビ	7
(22)出顧日	平成10年(1998) 6月3日	兵庫原神戸市中央区港島中町 6 丁目13番	
		01	тине трансти
		(72)発明者 落合 康宜	
	·	滋賀県八日市市	岡田町字野上112-1 株
		式会社ノエビア	
		(74)代理人 竹井 增美	
		·	

(54) [発明の名称] 紫外線による色素沈着症状の防止, 改善に有効な皮膚外用剤

(57)【要約】

【課題】 紫外線により生じる過剰なメラニン生成を特異的に抑制し、その結果、紫外線により生じる色素沈着に対し、有効な防止、改善作用を有する皮膚外用剤を提供する。

【解決手段】 カワラヨモギ(<u>Artemisia capillaris Thunb.</u>), ハマヨモギ(<u>Artemisia scoparia</u> Waldstein), フジバカマ(<u>Eupatorium fortunei</u> Turcz.), セイヨウノコギリソウ(<u>Achillea millefolium</u> L.), ノコギリソウ(<u>Achillea sibirica</u> Ledeb.), イタドリ(<u>Polygonum cuspidatum</u> Sieb. et Zucc.), ハチジョウイタドリ(<u>Polygonum cuspidatum</u> Sieb. et Zucc. var. <u>hachidyoense</u>Ohwi), オオイタドリ(<u>Polygonum sachalinense</u> Fr. Schm.), タチジャコウソウ(<u>Thymus vulgaris</u> L.), ベニバナ(<u>Carthamus tinctorius</u> L.)より選択した1種又は2種以上の植物の抽出物を含有させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カワラヨモギ (Ar<u>temi</u>sia <u>capilla</u>ris T hunb.), ハマヨモギ (Artemisia scoparia Waldstei n), フジバカマ (Eupatorium fortunei Turcz.), セ イヨウノコギリソウ(Achillea millefolium L.),ノ コギリソウ(Achillea sibirica Ledeb.),イタドリ (<u>Polygonum cuspidatum</u> Sieb. et Zucc.), ハチジョ ウイタドリ(<u>Polygonum cuspidatum</u> Sieb. et Zucc. va r. hachidyoense Ohwi), オオイタドリ (Polygonum sa <u>chalinense</u> Fr. Schm.), タチジャコウソウ(<u>Thymus</u> <u>v</u> 10 かし、かかる紫外線照射により生じる過剰なメラニン生 ulgaris L.), ベニバナ (Carthamus tinctorius L.) より選択した1種又は2種以上の植物の抽出物を含有し て成る、紫外線による色素沈着症状の防止、改善に有効 な皮膚外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、紫外線により生じ る色素沈着症状に対し、有効な防止、改善作用を有する 皮膚外用剤に関する。さらに詳しくは、特定の植物の抽 出物を含有して成り、 α-メラノサイト刺激ホルモン (α-MSH) 又はエンドセリン-1を介して促進される メラニン生成に対し、特異的に拮抗し得る皮膚外用剤に 関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、紫外線により生じる皮膚の色 素沈着症状の防止、改善を目的として、メラニン生成を 触媒するチロシナーゼの活性を阻害するものや、生成し たメラニン色素を還元する作用を有するものが検索さ れ、皮膚外用剤への応用が提案されてきた。かかる作用 を有するものとしては、アスコルビン酸及びその誘導体 30 (特公昭60-26088, 特開平8-333260. 特開平9-118613等), コウジ酸及びその誘導体 (特開昭53-3538等), イソコウジ酸及びその誘 導体(特公昭62-59084),ヒドロキノン誘導体 (特公昭62-6683), ヒドロキノン配糖体 (特公 平4-27962等), エラグ酸及びその誘導体(特公 平5-52806等) などや、植物の抽出物 (特公昭6 1-10442, 特公平5-27605, 特公平5-8 7482等)、胎盤、肝臓等の動物組織抽出物(特公昭 示されている。

【0003】また、紫外線による皮膚の炎症や黒化を防 止するため、パラアミノ安息香酸系化合物、サリチル酸 系化合物,メトキシ桂皮酸系化合物,ベンゾフェノン系 化合物といった紫外線吸収剤を含有する皮膚外用剤や化 粧料も上市されている。

【0004】しかしながら、上記のチロシナーゼ阻害作 用或いはメラニン生成抑制作用を有する物質には、安定 性に問題があるため皮膚外用剤への配合に注意を要する

性を有していたりするものが存在していた。また、上記 したような有機系の紫外線吸収剤についても、皮膚刺激 反応や皮膚感作作用、或いは光刺激又は光感作反応を引 き起こすことがあり、安全性上問題があった。

【0005】一方皮膚のメラニン色素は、日常曝露する 紫外線による悪影響から皮膚を保護する働きを有するた め、通常のメラニン生成に対しては抑制作用を示さず、 過度の紫外線照射を受けた際に亢進するメラニン生成に 対し、特異的な抑制作用を発揮することが好ましい。し 成を特異的に抑制し得る皮膚外用剤は、これまで得られ ていない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明において は、紫外線により生じる過剰なメラニン生成を特異的に 抑制し、その結果、紫外線により生じる色素沈着症状に 対し、有効な防止,改善作用を有する皮膚外用剤を提供 することを目的とした。

[0007]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決するた め、紫外線に曝露されたケラチノサイトより分泌される メラノサイト活性化因子であるα-MSH、或いはエン ドセリン-1に対する阻害作用を指標として検討を行っ た。その結果、カワラヨモギ (Artemisia capillaris T hunb.), ハマヨモギ (Artemisia scoparia Waldstei n), フジバカマ(<u>Eupatorium</u> <u>fortunei</u> Turcz.), セ イヨウノコギリソウ(Achillea millefoliumL.),ノコ ギリソウ (Achillea sibirica Ledeb.), イタドリ (Po lygonum cuspidatum Sieb. et Zucc.), ハチジョウイ タドリ (Polygonum cuspidatum Sieb.et Zucc. var. ha chidyoense Ohwi),オオイタドリ(Polygonum sachali nenseFr. Schm.), タチジャコウソウ (Thymus vulgari <u>s</u> L.), ベニバナ (<u>Carthamustinctorius</u> L.) より選択 した1種又は2種以上の植物の抽出物が、α-MSH又 はエンドセリン-1により活性化されるチロシナーゼに対 し、特異的な阻害効果を有することを見いだし、これら を皮膚外用剤に含有させることにより、本発明を完成す るに至った。

【0008】なお、カワラヨモギ、フジバカマ、セイヨ 62-37011, 特公昭62-59085) などが開 40 ウノコギリソウ及びイタドリについてはチロシナーゼ生 合成阻害作用を有すること(特開平8-104646) が、イタドリ、ハチジョウイタドリ、オオイタドリ、タ チジャコウソウ、ベニバナについてはチロシナーゼ活件 阻害作用を有すること (特開平5-294819. 特開 平6-199647, 特公平4-63850) が、それ ぞれ開示されている。しかしながら、これらの抽出物に α-MSH又はエンドセリン-1に対する阻害作用が存在 し、その作用を介して、紫外線により過剰に活性化され たチロシナーゼを抑制することについてはこれまで報告 ものや、作用効果が十分でなかったり、皮膚に対し刺激 50 されておらず、まして、紫外線による過度の色素沈着の

防止、改善に応用した例は存在しない。 [0009]

【発明の実施の形態】本発明において抽出に供するカワ ラヨモギ (Artemisia capillaris Thunb.) は、東アジ ア各地の川岸、海岸に野生する多年草で、生薬インチン コウの基原植物であり、ハマヨモギ(Artemisia scopar <u>ia</u> Waldstein) はその近縁植物である。フジバカマ (Eu patorium fortunei Turcz.) は中国渡来の多年生草本 で、日本西部の川辺に自生する。セイヨウノコギリソウ (Achillea millefolium L.) は、北米、ヨーロッパに 野生する多年草で、ノコギリソウ(Achillea sibirica Ledeb.) はその近縁植物である。イタドリ(Polygonum Cuspidatum Sieb. et Zucc.) は山野に自生する多年草 で、生薬コジョウコンの基原植物であり、ハチジョウィ タドリ(<u>Polygonum cuspidatum</u> Sieb. et Zucc. var. h achidyoense Ohwi) 及びオオイタドリ(Polygonum sach alinense Fr. Schm.) は、その近縁植物である。タチジ ャコウソウ(Thymus vulgaris L.)はヨーロッパ温暖地 原産の常緑小低木で、スペイン、フランス、ドイツ、地 中海沿岸で自生又は栽培される。ベニバナ(Carthamus tinctorius L.) は各国で栽培される一年草又は多年草 で、生薬コウカの基原植物である。

【0010】上記植物は生のまま抽出操作に供しても良 いが、抽出効率を考えると、細切、乾燥、粉砕等の処理 を行った後抽出を行うことが好ましい。抽出は、抽出溶 媒に浸漬して行う。抽出効率を上げるため攪拌を行った り、抽出溶媒中でホモジナイズすることもできる。抽出 温度としては5°C程度から抽出溶媒の沸点以下の温度と するのが適切である。抽出時間は、4時間~10日間程 度である。

【0011】抽出溶媒としては、水の他、メタノール、 エタノール、プロパノール、イソプロパノール等の低級 アルコール、1,3-ブチレングリコール, ブロビレングリ コール、ジブロビレングリコール、グリセリン等の多価 アルコール、エチルエーテル、プロピルエーテル等のエ ーテル類、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類、ア セトン、エチルメチルケトン等のケトン類などの極性有 機溶媒を用いることができ、これらより1種又は2種以 上を選択して用いる。また、生理食塩水、リン酸緩衝 液、リン酸緩衝生理食塩水等を用いても良い。これらの 40 溶媒のうち、エタノール又はエタノール-水混合溶媒を 用いるのが特に好ましい。

[ローション基剤]

(1)エタノール

(2)ヒドロキシエチルセルロース

(3)パラオキシ安息香酸メチル

(4)精製水

製法:(1)~(3)を順次(4)に添加し、均一に混合,溶解 する。

*【0012】上記カワラヨモギ等の植物抽出物は、その ままでも皮膚外用剤基剤に添加できるが、濃縮、乾固し たものを水や極性溶媒に再度溶解したり、或いはチロシ ナーゼ阻害作用を損なわない範囲で脱色、脱臭、脱塩等 の精製処理を行った後に添加しても良い。また保存のた めには、精製処理の後凍結乾燥し、用時に溶媒に溶解さ せて用いることが好ましい。皮膚外用剤への配合量は、 上記植物を細切し、十分浸漬し得る量の溶媒にて静置し て得た抽出物の状態で、0.001~10.0重量%程 10 度とするのが適当である。

【0013】さらに本発明に係る皮膚外用剤には、活性 酸素消去剤、抗炎症剤、美白剤、皮膚細胞賦活剤等の生 理活性成分の他、油類、界面活性剤、保湿剤、紫外線吸 収剤、顔料、香料、防腐剤等、一般的な医薬品及び化粧 料用原料をも含有させることができる。

【0014】なお本発明に係る皮膚外用剤は、ローショ ン剤、乳剤、ゲル剤、クリーム剤、軟膏等の剤型で提供 することができ、さらに化粧水、乳液、クリーム、パッ ク等の皮膚化粧料、メイクアップベースローション,メ 20 イクアップベースクリーム、乳液状又はクリーム状或い は軟膏型のファンデーション、アイカラー、チークカラ ーといったメイクアップ化粧料、ハンドクリーム、レッ グクリーム、ボディローション等の身体用化粧料などと しても提供することができる。

[0015]

【実施例】さらに本発明の特徴について、実施例により 詳細に説明する。

【0016】[実施例1~実施例6] 色素沈着防止用 ローション剤

30 表1に示す各植物500gを細切し、50容量%エタノ ール4.5リットルに浸漬して20℃にて5日間静置 し、ろ過して植物片を除去した後のろ液を表1に示す澹 度となるように、下記のローション基剤に添加し、均一 に溶解した。

【表1】

実施例	植物	温度 ((v/v)%)
1	カワラヨモギ全草	0.05
2	フジバカマ全草	0.025
8	セイヨウノコギリソウ全	草 0.10
	イタドリ根	0.05
5	タチジャコウソウ全草	0.05
6	ベニパナ花、葉	0.05

[0017]

10.0 (w/v)%

1. 0

0.1

全量を100(w/v)%とする量

について、α-MSH又はエンドセリン-1存在下におけ るチロシナーゼ活性に対する阻害作用を評価した。前記 【0018】上記の実施例1~実施例6のローション剤 50 評価は、正常ヒトメラノサイトを3×10[・]個/ウェル

となるように96穴マイクロプレートに播種し、1(w/ v)%牛胎仔血清を添加した154S培地にて37℃で2 4時間培養し、次いで培地を1(w/v)%牛胎仔血清, 試 料(実施例1~実施例6,各10μ1)及び10nMの α-MSH又はエンドセリン-1を添加した154S培地 に交換し、37℃でα-MSH添加の場合は48時間、 エンドセリン-1添加の場合は24時間さらに培養した 後、チロシナーゼ活性を測定して行った。

【0019】なおチロシナーゼ活性は、メラノサイトを l (w/v)%のTriton-Xl00を含有するリン酸緩*10

* 衝液(100mM, pH6.8) にて溶解した後、0. 025(w/v)%のL-3,4-ジヒドロキシフェニルアラニン を含有するリン酸緩衝液 (50 mM, pH6.8) 50 µ 1 を添加し、37℃で3時間反応させた後、405 n mにおける吸光度をマイクロプレートリーダーを用いて 測定し、生成したメラニン量を算出して、Lowry法 により定量したタンパク質量とから、(1)式により求 めた。

【数1】

チャッナーゼ活性
$$(T) = \frac{\vec{x} = \vec{x} = \vec{x} = \vec{x} = \vec{x} = \vec{x} = \vec{x}$$
 タンパク質含量($\mu g / \mu 1$) ・・・(1)

【0020】チロシナーゼ活性の阻害作用は、(2)式 を用いて算出したチロシナーゼ活性阻害率 (%) により 表した。また各実施例について、α-MSH及びエンド セリン-1の非存在下においても同様にチロシナーゼ活性※

※阻害作用を評価した。この際のチロシナーゼ活性阻害率 は(3)式により求めた。これらの結果は表2にまとめ て示した。

いても同様にチロシナーゼ活性※ 【数2】
$$f(x) = (1 - \frac{f(x)}{T(x)} - \frac{f(x)}{T(x)}) \times 100$$

(式中、T。はα-MSH又はエンドセリン-1と試料のそ 20★はL-3,4-ジヒドロキシフェニルアラニンを添加しない対 れぞれを添加した場合のチロシナーゼ活性、Tuはα-M SHのみ添加した場合のチロシナーゼ活性、T。はエン ドセリン-1のみ添加した場合のチロシナーゼ活性、T。★

照のついてのチロシナーゼ活性を示す。)

【数3】

チロシナーゼ活性阻害率 (%) =
$$\left(1 - \frac{T \cdot - T \cdot}{T - T \cdot}\right) \times 100$$
 · · · · (8)

(式中、Tsは各試料を添加した場合のチロシナーゼ活 性、Tは試料を添加しない場合のチロシナーゼ活性、T cはL-3,4-ジヒドロキシフェニルアラニンを添加しない ☆

☆対照のついてのチロシナーゼ活性を示す。)

[0021] 【表2】

	チロシナーゼ活性阻害率(%)			
实施例	a-MSH(-)	a-MSH(+)	Endothelin-1(-)	Endothelin-1(+)
1	_•	29	_	_
2	_	-	_	103
3			-	1 2
4	_	_	_	5.8
5	_	_		13
6	_			7 1

*; 有意なチロシナーゼ活性の阻害が認められなかったことを示す

表2より明らかなように、本発明に係る実施例1~実施 例6のローション剤は、α-MSH, エンドセリン-1非 存在下ではメラノサイトのチロシナーゼ活性に影響を与 えないが、α-MSHにより活性化されるチロシナーゼ 40 す。 に対しては実施例1が、エンドセリン-1により活性化さ れるチロシナーゼに対しては実施例2~実施例6が、そ◆

◆れぞれ最終濃度にして25 µg/m1~100 µg/m 1という低濃度で高い阻害活性を示していた。

【0022】続いて本発明に係る他の実施例の処方を示

[0023]

[実施例7] 色素沈着防止用乳液

(1)オレイン酸オレイル	5.0(重量%)
(2)ジメチルポリシロキサン	3. 0
(3)ワセリン	0.5
(4)セタノール	1. 0
(5)ソルビタンセスキオレイン酸エステル	0.8
(6)ポリオキシエチレン(20E.O.)オレイルエーテル	1. 2
(7)酢酸トコフェロール	0.2

7

(8)ジプロピレングリコール 6.0 (9)ヒドロキシエチルセルロース 0.3 (10)パラオキシ安息香酸メチル 0.1 (11)精製水 73.8 (12)エタノール 3.0 (13)カワラヨモギ抽出物0.25(w/v)%含有 5.0

(14)香料

0.1

製法: (1)~(7)の抽相成分を混合,加熱溶解して、70 * て(12)~(14)を添加,混合する。なおカワラヨモギ抽出 ° Cとする。一方(8)~(11)の水相成分を混合,加熱溶解 10 物としては、実施例1の調製に用いた抽出物を用いた。して、70° Cとする。この水相に前記抽相を添加し、ホ [0024] モジナイザーにより乳化する。次いで冷却し、40° Cに*

[実施例8] 色素沈着防止用クリーム (水中油型)

(1)スクワラン	10.	0 (重量%)
(2)ワセリン	5.	0
(3)ステアリルアルコール	3.	0
(4)ステアリン酸	3.	0
(5)グリセリルモノステアリン酸エステル	3.	0
(6)ポリアクリル酸エチル	1.	0
(7)1,3-ブチレングリコール	7.	0
(8)パラオキシ安息香酸メチル	0.	1
(9)トリエタノールアミン	1.	0
(10)精製水	64.	8
(11)フジバカマ抽出物 0. 1 2 5 (w/v)%含有	2.	0
10容量%エタノール水溶液		
(12)香料	0.	1

製法: (1)~(6)の抽相成分を混合,加熱溶解して、70 ※て(11), (12)を添加,混合する。なおフジバカマ抽出物 でとする。一方(7)~(10)の水相成分を混合,加熱溶解 としては、実施例2の調製に用いた抽出物を用いた。 して、70でとする。この水相に前記抽相を添加し、ホ [0025] モジナイザーにより乳化する。次いで冷却し、40℃に※30

[実施例9] 色素沈着防止用クリーム(油中水型)

(1)スクワラン	45.0(重量%)
(2)グリセリルジイソステアリン酸エステル	3. 0
(3)有機変性モンモリロナイト	1. 5
(4)1,3-ブチレングリコール	5. 0
(5)カワラヨモギ抽出物0.25 (w/v)%含有	2. 5
10容量%エタノール水溶液	
(6)イタドリ抽出物0.25 (w/v)%含有	2. 5
10容量%エタノール水溶液	
(7)パラオキシ安息香酸メチル	0.1
(8)精製水	40.3
(9)香料	0.1

製法: (1)~(3)の油相成分を混合, 加熱溶解して、70 ℃とする。一方(4)~(8)の水相成分を混合, 加熱溶解して、70℃とする。この水相を前記油相に添加し、ホモジナイザーにより乳化する。次いで冷却し、40℃にて★

★(9)を添加、混合する。なおカワラヨモギ抽出物及びイタドリ抽出物としては、実施例1及び実施例4の調製に用いた各抽出物を用いた。

[0026]

[実施例10] 色素沈着防止用ゲル剤

(1)ジブロビレングルコール	10.0(重量%)
(2)カルボキシビニルポリマー	0.5
(3)水酸化カリウム	0.1

(4)パラオキシ安息香酸メチル 0.1

(5)セイヨウノコギリソウ抽出物 0.5 (w/v)%含有 2. 0

10容量%エタノール水溶液

(6)タチジャコウソウ抽出物 0. 25 (w/v)%含有 2.0

10容量%エタノール水溶液

(7)香料 (8)精製水

0.1 85.2

製法:(8)に(2)を均一に溶解した後、(1)に(4)を溶解し て(5)~(7)とともに添加し、次いで(3)を加えて増粘さ

*ウソウ抽出物としては、実施例3及び実施例5の調製に 用いた各抽出物を用いた。

10

せる。なおセイヨウノコギリソウ抽出物及びタチジャコ*10 【0027】

[実施例11] 色素沈着防止用ファンデーション

(1)ステアリン酸	2.0(重量%)
(2)スクワラン	5.0
(3)ミリスチン酸オクチルドデシル	5. 0
(4)セタノール	1. 0
(5)ポリグリセリルモノイソバルミチン酸エステル	9. 0
(6)1,3-プチレングリコール	6.0
(7)水酸化カリウム	0.1
(8)パラオキシ安息香酸メチル	0.1
(9)精製水	51.1
(10)酸化チタン	9. 0
(11)タルク	7.4
(12)ベンガラ	0.5
(13)黄酸化鉄	1. 1
(14)黒酸化鉄	0.1
(15)ベニバナ抽出物 0.25 (w/v)%含有	2. 5
10容量%エタノール水溶液	
(16)香料	0.1

製法:(1)~(5)の油相成分を混合,加熱溶解して、70 ℃とする。一方(6)~(9)の水相成分を混合、加熱溶解 し、これに(10)~(14)の顔料成分を添加して均一に分散 した後、70℃とする。この水相に前記油相を添加し、 ホモジナイザーにより乳化する。次いで冷却し、40℃ にて(15)、(16)を添加、混合する。なおベニバナ抽出物 としては、実施例6の調製に用いた抽出物を用いた。 【0028】上記の実施例7~実施例11について、使 用試験を行った。バネラーとして、日常戸外で作業する 20才代~50才代の女性を1群20名として用い、各※

※群に本発明の実施例及び次に示す比較例1~比較例5を 30 それぞれブラインドにて使用させた。各試料は1日2回 塗布させ、2週間継続して使用させた。なお使用試験は 5月下旬に行った。

【0029】比較例としては、実施例7~実施例11に おいて各植物の抽出物を、表3に示す紫外線吸収剤に代 替して調製したものを用いた。なお各比較例の調製に際 し、表3に示した紫外線吸収剤は油相成分に添加した。 【表3】

比較例	比較対象実施例	代替した紫外線吸収剤	濃度 (重量%)
1	7	パラメトキシ桂皮酸オクチル	
2	8	オキシベンゾン	2. 0
3	9	パラメトキシ桂皮酸オクチル	2.5
	<u> </u>	オキシベンゾン	2.5
		パラメトキシ桂皮酸オクチル	2.0
4	10	4-tert-ブチル-4'-メトキシ ジベンゾイルメタン	2.0
5	11	4-tert-ブチル-4'-メトキシ ジベンゾイルメタン	2. 5

【0030】使用試験終了後、各バネラーの皮膚に見ら れる日焼けを含む色素沈着の状態を試験開始前の状態と 比較観察し、表4に示す判定基準に従って評価して点数 化して、20名の平均値を求めた。また使用試験期間中 50 基準に従って点数化し、各パネラーごとに累計を算出し

に、痛み、痒み、ヒリヒリ感、チクチク感、温感等の異 常な皮膚刺激感や、発赤、発疹、浮腫等の皮膚異常症状 が生じたかどうかについて聞き取り調査し、表5に示す

てその平均値を求めた。結果は表6にまとめて示した。 【表4】

皮膚の色素沈着の状態	評価点
色素沈着の増展をほとんど認めない	0
色素沈着の増悪をわずかに認める	1
軽度の色素沈着増悪を認める	2
中程度の色素沈着増悪を認める	3
重度の色素沈着増態を認める	4

【表5】

	状 況	評価点
皮	感じない	0
肩	微妙に感じる	1
刺	少し感じる	2
漱	明確に感じる	3
惑	強く感じる	4
皮	症状を認めない	0
膚	わずかに症状を認める	1
症	軽度の症状を認める	2
状	中程度の症状を認める	3
	重度の症状を認める	4

[0031]

【表6】

	皮膚色素沈着症状	皮膚異常症状
実施例7	1.60	1.20
実施例8	0.15	1.25
実施例 9	0.20	1.40
実施例10	1.85	1.45
実施例11	1.10	1.45
比較例1	2.70	3.65
比較例 2	2.05	3.30
比較例 8	2.80	3.80
比較例4	2.40	3. 55
比較例 5	2. 25	3. 15

表6より明らかなように、本発明の実施例7〜実施例1 1使用群では、それぞれ対応する比較例使用群に比べて 有意な色素沈着の増悪防止効果が認められていた。すな わち、中波長紫外線(UVB)吸収剤又は長波長紫外線 (UVA)吸収剤、或いはこれらの双方を含有する比較 例1〜比較例5の各使用群においては、軽度〜中程度の 色素沈着の増悪を認めたが、各実施例使用群では色素沈 着の増悪は軽度以下であり、実施例8及び実施例9の各 使用群では、色素沈着の増悪はほとんど認められていな かった。また、本発明の各実施例については、使用期間 中皮膚刺激感や皮膚の異常症状の発生はわずかに見られ ただけであったが、比較例使用群では、いずれにおいて も若干の皮膚刺激感又は皮膚の異常症状の発生を認めて いた。

【0032】以上の通り、本発明に係る実施例7〜実施例11については、紫外線による皮膚色素沈着症状の増悪に対する防御効果が認められ、さらに皮膚刺激性や皮膚への悪影響はほとんど見られなかった。

【0033】なお、本発明の実施例1~実施例11につ 20 いては、25℃で6カ月間保存した後にも、状態の変化 は全く認められなかった。

[0034]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明により、紫外線により生じる過剰なメラニン生成を特異的に抑制し、その結果、紫外線により生じる色素沈着症状に対し、有効な防止、改善作用を有し、さらに安全性及び安定性に優れる皮膚外用剤を得ることができた。

THIS PAGE BLANK (USPTO)